Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP05/003366

International filing date: 24 March 2005 (24.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: EP

Number: 04090117.5

Filing date: 24 March 2004 (24.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 25 May 2005 (25.05.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)





Europäisches **Patentamt**

European **Patent Office**

Office européen des brevets

24: 03. 2005

Bescheinigung

Certificate

Attestation

Die angehefteten Unterlagen stimmen mit der ursprünglich eingereichten Fassung der auf dem nächsten Blatt bezeichneten europäischen Patentanmeldung überein.

The attached documents are exact copies of the European patent application described on the following page, as originally filed.

Les documents fixés à cette attestation sont conformes à la version initialement déposée de la demande de brevet européen spécifiée à la page suivante.

Patentanmeldung Nr.

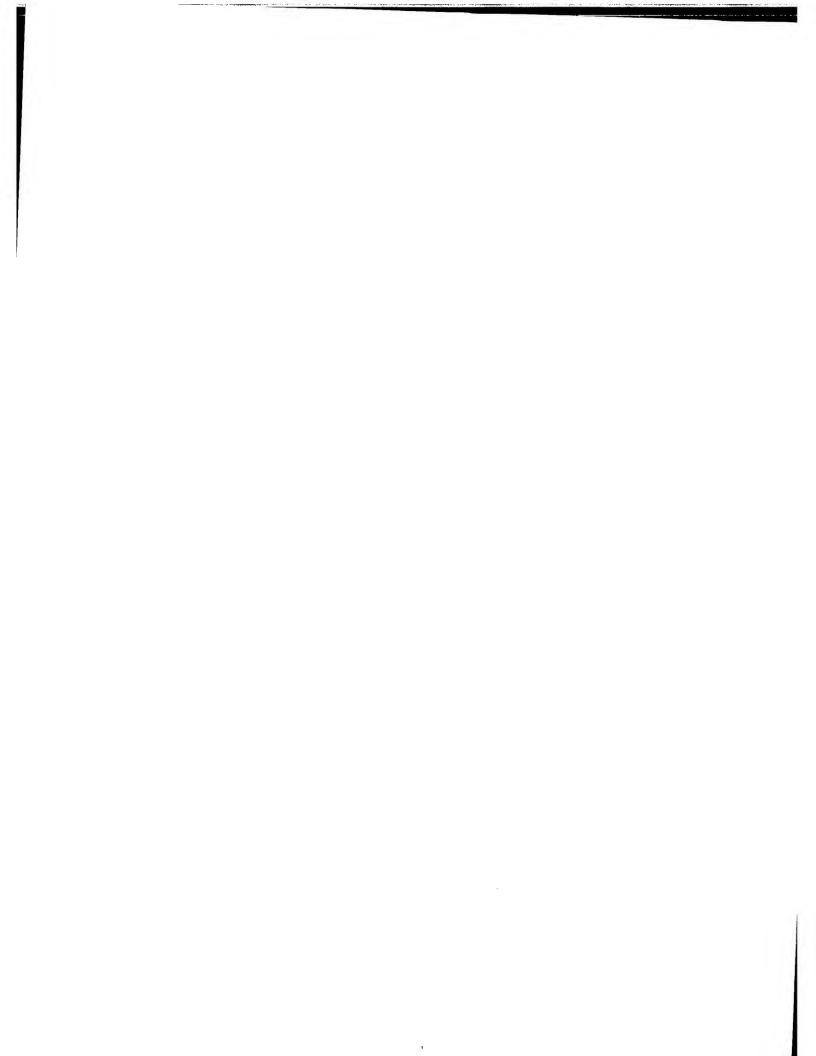
Patent application No. Demande de brevet nº

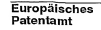
04090117.5

Der Präsident des Europäischen Patentamts; Im Auftrag

For the President of the European Patent Office Le Président de l'Office européen des brevets

R C van Dijk





European Patent Office Office européen des brevets



Anmeldung Nr:

Application no.: 04090117.5

Demande no:

Anmeldetag:

Date of filing: 24.03.04

Date de dépôt:

Anmelder/Applicant(s)/Demandeur(s):

Epigenomics AG Kastanienallee 24 10435 Berlin ALLEMAGNE

Bezeichnung der Erfindung/Title of the invention/Titre de l'invention: (Falls die Bezeichnung der Erfindung nicht angegeben ist, siehe Beschreibung. If no title is shown please refer to the description. Si aucun titre n'est indiqué se referer à la description.)

Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen

In Anspruch genommene Prioriät(en) / Priority(ies) claimed /Priorité(s) revendiquée(s) Staat/Tag/Aktenzeichen/State/Date/File no./Pays/Date/Numéro de dépôt:

Internationale Patentklassifikation/International Patent Classification/Classification internationale des brevets:

C12Q1/68

Am Anmeldetag benannte Vertragstaaten/Contracting states designated at date of filing/Etats contractants désignées lors du dépôt:

AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR HU IE IT LU MC NL PL PT RO SE SI SK TR LI

EPO-BIRLIN

2 4 -03- 2004

Titel

Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen

10

15

20

25

30

Hintergrund der Erfindung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Analyse von methylierten Cytosinpositionen in DNA. Methylcytosin ist die häufigste kovalent modifizierte Base in der DNA eukaryotischer Zellen. Sie spielt eine wichtige biologische Rolle. u.a. bei der Transkriptionsregulation, beim genetischen Imprinting und in der Tumorgenese (zur Übersicht: Millar et al.: Five not four: History and significance of the fifth base. In: The Epigenome, S. Beck and A. Olek (eds.), Wiley-VCH Verlag Weinheim 2003, S. 3-20). Die Identifizierung von 5-Methylcytosin als Bestandteil genetischer Information ist daher von erheblichen Interesse. Ein Nachweis der Methylierung ist allerdings schwierig, da Cytosin und 5-Methylcytosin das gleiche Basenpaarungsverhalten aufweisen. Viele der herkömmlichen, auf Hybridisierung beruhenden Nachweisverfahren vermögen daher zwischen Cytosin und Methylcytosin zu unterscheiden. Zudem geht die Methylierungsinformation bei einer PCR-Amplifikation vollständig verloren.

Die herkömmlichen Methoden zur Methylierungsanalyse arbeiten im wesentlichen nach zwei unterschiedlichen Zum einen werden methylierungsspezifische Prinzipien. Restriktionsenzyme benutzt, zum anderen erfolgt eine selektive chemische Umwandlung von nicht-methylierten Cytosinen in Uracil (sog.: Bisulfit-Behandlung, etwa: DE 101 54 317 A1; DE 100 29 915 A1). Da die Behandlung mit methylierungsspezifischen Restriktionsenzymen durch die Sequenzspezifität Enzyme auf bestimmte Sequenzen beschränkt ist, wird für

10

15

20

25

30

Anwendungen eine Bisulfit-Behandlung die meisten durchgeführt (zur Übersicht DE 100 29 915 A1 S.2, Zeilen 35-46). Die chemisch vorbehandelte DNA wird dann meist unterschiedliche auf amplifiziert und kann analysiert werden (zur Übersicht: WO 02/072880 S. 1 ff; Fraga and Esteller: DNA Methylation: A Profile of Methods and Applications. Biotechniques 33:632-649, Sept. 2002). Eine selektive Amplifikation nur der methylierten (bzw. bei umgekehrten Ansatz: unmethylierten) DNA kann über die Verwendung methylierungsspezifischer Primer oder Blocker erfolgen (sog. methylierungssensitive PCR/MSP bzw. Heavy Methyl-Verfahren, vgl.: Herman et al.: Methylationspecific PCR: a novel PCR assay for methylation status of Proc Natl Acad Sci U S A. 1996 CpG islands. 3;93(18):9821-6; Cottrell et al.: A real-time PCR assay for DNA-methylation using methylation-specific blockers. Nucl. Acids. Res. 2004 32: e10). Die Detektion der Amplifikate geschieht über unterschiedliche Verfahren, Gelelektrophorese, Chromatographie, über Massenspektrometrie, Hybridisierung an Oligomer-Arrays, Primer-Extension oder Real-Time-PCR-Sequenzierung, Varianten (vgl. Fraga and Esteller 2002, a.a.o.).

Verfahren zur ist ein neues folgenden Methylierungsanalyse beschrieben. Dabei wird die chemisch umgewandelte DNA zunächst in RNA überführt. Die RNA kann dann über unterschiedliche Wege untersucht werden. Die unter bestimmten Umständen von RNA ist Analyse vorteilhafter als die von DNA. Die RNA ist etwa für eine massenspektrometrische Analyse besser geeignet als DNA So stabilisiert die 2'OH-Gruppe des Ribose-Rings die Nglykosidische Bindung zwischen Nukleinbase und Ribose.

Δ

Die bei einer massenspektrometrischen Analyse typische Depurinierung wird so verhindert. Dadurch ist RNA für diese Art der Analyse besser als DNA geeignet (vgl.: Kirpekar et al.: Matrix assisted desorption/ionization mass spectrometry of enzymatically 5 synthesized RNA up to 150 kDa. Nucl. Acids. Res. 1994 22: 3866-3870; Nordhoff et al.: Ion stability of nucleic acids in infrared matrix-assisted desorption/ionization mass spectrometry; Nucl. Acids. 10 Res. 1993 21: 3347-3357). Zudem erleichtert die Einzelsträngigkeit der einen RNA Nachweis über Hybridisierung. Ein großer Vorteil einer Analyse von RNA besteht darin, dass die RNA chemisch oder enzymatisch so fragmentiert werden kann, dass das Fragmentierungsmuster 15 abhängig von dem Methylierungsstatus der DNA ist. Die Fragmente können dann u.a. chromatographisch massenspektrometrisch nachgewiesen werden. Mit diesem Verfahren ist es möglich, detaillierte Methylierungsmuster innerhalb einer CpG-Insel in einem 20 Allel aufzuklären. Die gängigen Verfahren methylierungsspezifischen Detektion sind kaum in Methylierungszustände Lage, die mehrerer Cytosinpositionen gleichzeitig zu erfassen. Lediglich Bisulfit- Sequenzierungsverfahren erlauben den Nachweis 25 individueller Cytosinmethylierungen. Die Bisulfit-Sequenzierung hat jedoch den Nachteil, dass Positionen in unmittelbarer Nähe des Sequenzierprimers nur schwer nachgewiesen werden können. Das gleiche ailt Positionen, die vom Sequenzierstart weit entfernt sind. 30 Zudem ist das erfindungsgemäße Verfahren schneller, kostengünstiger und leichter automatisierbar als Sequenzierung.

10

15

20

25

30

In besonderen Ausführungsformen des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die RNA mittels des Enzyms RNAase T1 anschließend massenspektrometrisch und fragmentiert Verfahren zum Nachweis von analysiert. Ähnliche Einzelnukleotidpolymorphimen (SNP) oder kurzen Tandem Wiederholungen (STR) sind bereits beschrieben (Krebs et al.: RNaseCut: a MALDI mass spectrometry-based method for SNP discovery. Nucleic Acids Res. 2003 Apr 1;31(7):e37.; Seichter et al.: Rapid and accurate characterisation of by MALDI-TOF analysis repeats tandem endonuclease cleaved RNA transcripts. Nucleic Acids Res. 2004 Jan 20;32(2):E16.; Hartmer et al.: RNase T1 mediated MSfor highbase-specific cleavage and MALDI-TOF throughput comparative sequence analysis. Nucleic Acids Res. 2003 May 1;31(9):e47). Bei der SNP oder STR-Analyse die Fragmentierung Transkription und die erfolgt allerdings nur, um eine massenspektrometrische Analyse ist die Anzahl zu erleichtern. Dabei der DNA Enzymschittstellen gleichbleibend und die entstandenen kurzen RNA Fragmente unterscheiden sich nur aufgrund der die Dadurch können Basenzusammensetzung. Massenunterschiede der Fragmente sehr klein sein (ca. 1dem Ein Rückschluß von SNPs. 40 Da) bei auf die zu untersuchenden Fragmentierungsmuster Positionen ist nach den bereits beschriebenen Verfahren Anwendung der bereits bekannten Die nicht möglich. Methodik auf die Methylierungsanalyse führt daher zu Vorteilen. die Anzahl der da hier unerwarteten Enzymschnittstellen direkt mit der Methylierung der zu untersuchenden DNA korreliert. Aufgrund der besonderen Epigenomics AG: Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen - 23.3.2004

6

biologischen und medizinischen Bedeutung der Cytosinmethylierung stellt das erfindungsgemäße Verfahren einen wichtigen technischen Fortschritt dar.

5

Beschreibung

Bei der Erfindung handelt es sich um ein Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen in DNA, bei dem folgende Schritte durchgeführt werden:

10

15

- 1) die zu untersuchende DNA wird so umgesetzt, dass 5-Methylcytosin unverändert bleibt, während unmethyliertes Cytosin in Uracil oder in eine andere Base umgewandelt wird, die sich im Basenpaarungsverhalten von Cytosin unterscheidet,
- 2) in die DNA wird eine Promotorsequenz eingeführt,
- 3) es wird RNA transkribiert,
- 4) die RNA wird weiter analysiert .

20 Im ersten Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens wird die zu untersuchende DNA mit einer Chemikalie oder mit einem Enzym so umgesetzt, dass 5-Methylcytosin unverändert bleibt, während unmethyliertes Cytosin in Uracil oder in eine andere Base umgewandelt wird, die 25 sich im Basenpaarungsverhalten von Cytosin unterscheidet. Dabei kann die zu untersuchende DNA iе diagnostischer oder wissenschaftlicher Fragestellung aus unterschiedlichen Quellen stammen. Für diagnostische Fragestellungen dienen als Ausgangsmaterial bevorzugt 30 Gewebeproben, aber auch Körperflüssigkeiten, insbesondere Serum. Möglich ist auch, die DNA aus Sputum, Stuhl, Urin Gehirn-Rückenmarks-Flüssigkeit oder. zu verwenden.

10

15

20

25

30

Vorzugsweise wird die DNA zunächst aus der biologischen isoliert. Die DNA-Extraktion erfolgt nach Probe Standardmethoden, aus Blut etwa unter Verwendung des Qiagen UltraSens DNA Extraktions-Kits. Die isolierte DNA Umsatz mit Restriktionsenzymen kann dann durch z.B. fragmentiert werden. Die Reaktionsbedingungen und die in Frage kommenden Enzyme sind dem Fachmann bekannt und den von den Herstellern sich etwa aus ergeben Anschließend wird die DNA mitgelieferten Protokollen. chemisch oder enzymatisch umgewandelt. Bevorzugt erfolgt einen chemische Umsetzung mittels Bisulfit. Bisulfitumwandlung ist dem Fachmann in unterschiedlichen Variationen bekannt (siehe etwa: Frommer et al.: genomic sequencing protocol that yields a positive display of 5-methylcytosine residues in individual DNA strands. Proc Natl Acad Sci U S A. 1992 Mar 1;89(5):1827-31; Olek, A modified and improved method for bisulphite based cytosine methylation analysis. Nucleic Acids Res. 1996 Dec 15;24(24):5064-6.; DE 100 29 915; DE 100 29 915). Besonders bevorzugt erfolgt die Bisulfitumwandlung Gegenwart von denaturierenden Lösemitteln, Dioxan, und eines Radikalfängers (vgl.: DE 100 29 915). In einer anderen bevorzugten Ausführungsform wird die DNA nicht chemisch, sondern enzymatisch umgewandelt. Dies ist etwa durch Einsatz von Cytidin-Deaminasen denkbar, die unmethylierte Cyidine schneller umsetzen als methylierte entsprechendes Enzym ist Cytidine. Ein identifiziert worden (Bransteitter et al.: Activationinduced cytidine deaminase deaminates deoxycytidine on single-stranded DNA but requires the action of RNase. Proc Natl Acad Sci U S A. 2003 Apr 1;100(7):4102-7).

Im zweiten Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens wird in die vorbehandelte DNA ein Promotor eingeführt, eine Umwandlung der zu untersuchenden DNA RNA Dem Fachmann sind hierzu unterschiedliche ermöglicht. Verfahren bekannt. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird eine PCR durchgeführt, bei der einer der Primer eine Promotorsequenz trägt. In einer anderen bevorzugten Ausführungsform wird das NASBA-Verfahren oder ein anderes auf Transkription basierendes Amplifikationsverfahren benutzt, bei dem ausgehend von 10 DNA RNA-Amplifikate hergestellt werden können (vgl.: Deiman et al.: Characteristics and applications nucleic acid sequence-based amplification (NASBA) Biotechnol. 2002 Feb; 20(2):163-79). Es ist aber auch 15 denkbar, andere Amplifikationsverfahren, etwa das Rolling Circle-Verfahren, zu benutzen. Bevorzugt erfolgt Amplifikation methylierungsunspezifisch. Es ist jedoch auch möglich, einen größeren Sequenzbereich methylierungsspezifisch zu amplifizieren und bestimmte 20 Cytosinpositionen innerhalb dieser Sequenz mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens zuanalysisieren. Kombination von methylierungsspezifischer Amplifikation und RNA Transkription ermöglicht es aus einer Mischung verschiedener DNAs zunächst die in der Primerbindungssequenz 25 methylierte Subpopulation zu vermehren und diese genauer auf ihre Methylierung hin zu untersuchen. Dadurch können spezielle Methylierungsmuster genauer untersucht werden, etwa bei der Untersuchung von Sequenzen die an ihrem 5'-Ende methyliert und am 3'-Ende 30 unmethyliert vorliegen. Diese Sequenzen sind besonders interessant für die Ausbreitung der DNA-Methylierung.

10

15

20

Promotorsequenzen denkbar, die es Weiterhin ist unabhängig von einer Amplifkation an die DNA zu ligieren. Dies ist etwa möglich, wenn die Bisulfit-DNA in einen Vektor kloniert wird, der bereits einen Promotor trägt. Eine Ligation ohne vorherige Amplifikation hat den Vorteil, dass die Menge an RNA, die später durch die einer linearen wird, in Transkription erzeugt Abhängigkeit zu der eingesetzten DNA steht. Die PCRdagegen · zu führen Verfahren basierten exponentiellen Amplifikation, was eine Quantifizierung erschweren könnte.

Als Promotoren werden bevorzugt T7-, T3- oder SP6-Sequenzen eingesetzt. Es können aber auch andere RNA-Polymerase-Promotoren verwendet werden. Die Promotorsequenzen sind dem Fachmann bekannt.

Im dritten Schritt des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Transkription. Die hierzu erforderlichen RNA-Polymerasen richten sich nach den eingebauten Promotorsequenzen. Die Transkriptionsbedingungen sind von der eingesetzten Polymerase abhängig. Einzelheiten sind dem Fachmann bekannt.

erfindungsgemäßen Verfahrens des Schritt vierten 25 werden die Transkripte analysiert. Aus den Ergebnissen kann dann auf den ursprünglichen Methylierungsstatus der untersuchten DNA geschlossen werden. Die Analyse der eine Vielzahl von über Transkripte kann molekularbiologischen Verfahren geschehen, etwa 30 Hybridisierung oder Sequenzierung. In einer bevorzugten Detektion eine Ausführungsform über erfolgt die Hybridisierung an einen Mikroarray. Ein Mikroarray-

10

15

20

25

30

35

basierter Nachweis kann mit Transkripten einfacher sein als mit DNA, da die RNA bereits in einzelsträngiger Form vorliegt und daher vor der Hybridisierung nicht mehr denaturiert werden muß. Dabei sind dem Fachmann Maßnahmen bekannt, die einen Abbau der RNA verhindern. Für die Hybridisierung an einen Array wird die RNA zuvor mit einer Markierung, bevorzugt einer Fluoreszenzmarkierung, versehen. Dies kann etwa mit Hilfe eines Transkriptionskits erfolgen, bei dem AminoAllv1 markierten Nucleotiden in die RNA eingebaut werden (Amino Allyl MessageAmp™ Kit; Ambion, USA). Die AminoAllyl Nukleotide werden von den RNA-Polymerasen mit nahezu gleicher Effizienz wie natürliche Nukleotide verwendet. Nach der Transkription wird an die modifizierten Nukleotide ein Farbstoff gekoppelt. Weitere Verfahren zur Markierung von RNA gehören zum Stand der Technik (vgl. etwa: Monnot et al.: Labeling during cleavage (LDC), a new labeling approach for RNA. Nucleosides Nucleotides Nucleic Acids. 2001 Apr-Jul; 20(4-7):1177-9. Proudniko and Mirzabekov: Chemical methods of DNA and RNA fluorescent labeling. Nucleic Acids Res. 1996 Nov 15;24(22):4535-42).

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt die Analyse der RNA über massenspektrometrische Verfahren, Elektrospray oder PSD-Massenspektrometrie (vgl.: Little et al.: Verification of 50- to 100-mer DNA and RNA sequences with high-resolution mass spectrometry. Proc Natl Acad Sci U S A. 1995 Mar 14;92(6):2318-22). Die Verwendung von RNA statt DNA hat hier den Vorteil, dass während der massenspektrometrischen Analyse die RNA stabiler ist und über bessere Flugeigenschaften verfügt als DNA. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens erfolgt eine Analyse der RNA über ein RNA-Protection-Assay. Einzelheiten sind dem Fachmann bekannt. sind weitere Analysemethoden Es

10

denkbar, die die Einzelsträngigkeit der RNA oder ihre besonderen chemischen oder physikalischen Eigenschaften ausnutzen und daher vorteilhafter sind als ein direkter Nachweis der DNA. Die Verwendung dieser Methoden ist ebenfalls Teil dieser Erfindung.

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung wird die RNA vor der Analyse chemisch oder enzymatisch fragmentiert. So kann insbesondere die massenspektrometrische Analyse erleichtert werden (vgl.: Krebs et al. 2003, a.a.o.; Seichter et al. 2004, a.a.o.; Hartmer et al. 2003, a.a.o.).

bevorzugten Ausführungsform besonders einer In erfindungsgemäßen Verfahrens wird die RNA vor der Analyse 15 Abhängigkeit von dem Methylierungsstatus der fragmentiert. Aus dem Fragmentierungsmuster kann dann auf das Methylierungsmuster geschlossen werden. Grundlage für einer methylierungsabhängigen Möglichkeit die Fragmentierung ist die Bisulfit-Umwandlung (bzw. eine 20 Umwandlung) oder enzymatischen in analoge chemische Kombination mit einer Amplifikation. Hierdurch ist es möglich, Nukleinsäuren zu generieren, die Cytosine oder Guanine exakt nur an den Stellen tragen, an denen sich in der ursprünglichen DNA ein Methylcytosin befand. Die 25 Nukleinsäuren werden dann spezifisch an den C- bzw. G-Positionen geschnitten. Es ergeben sich dann für den spezifische Methylierungszustand ursprünglichen Fragmentierungsmuster, die über unterschiedliche Methoden analysiert werden können. 30

Bei der Bisulfitumwandlung werden zunächst alle Cytosine in .Uracil überführt, während methylierte Cytosine unverändert bleiben. Es entstehen so zwei DNA-Stränge, die nicht mehr zueinander komplementär sind. Nach einer 5 Amplifikation allerdings gibt es wieder komplementäre DNA-Stränge. Einer der Stränge enthält nur an den Stellen Cytosine, an denen sich in ursprünglichen DNA Methylcytosine befanden. Dieser Strang folgenden als G-reich bezeichnet, da er an Cytosinen 10 vergleichsweise arm ist. Wurde in diesen G-reichen Strang eine Promotorsequenz eingeführt, so kann ein komplementäres _ nun C-reiches RNA Molekül transkribiert werden. In diesem C-reichen Molekül sind nur an den Stellen Guanine vertreten, an denen sich in 15 der ursprünglichen DNA Methylcytosine befanden. Guanine bilden in diesem RNA Transkript also exakt den Methylierungsstatus der Ursprungs-DNA ab. Entsprechend kann ein RNA-Molekül generiert werden, bei dem alle Cytosine ein Methylcytosin widerspiegeln. Die Guaninoder Cytosinpositionen können dann spezifsch geschnitten 20 werden. Hierzu sind sowohl enzymatische wie chemische Verfahren denkbar. Zur spezifischen enzymatischen Spaltung an G-Positionen wird besonders bevorzugt das Enzym RNAse T1 eingesetzt (vgl.: 25 et al. 2003, a.a.o.; Krebs et al. 2003, a.a.o.). Das Enzym ist von verschiedenen Herstellern kommerziell verfügbar (z.B. Roche Diagnostics Mannheim, Deutschland). Eine spezifische Spaltung von RNA an C-Positionen ist mittels etwa der RNAse-A möglich, sofern der Transkription chemisch modifizierte Uracil-Ribonukleotide 30 eingesetzt werden (vgl.: Krebs et al.2003, a.a.o.). Eine spezifische chemische Spaltung an C- oder G-Positionen

ist mit Hilfe unterschiedlicher Reagenzien möglich (vgl.: Peattie: Direct chemical method for sequencing RNA. Proc Natl Acad Sci U S A. 1979 Apr;76(4):1760-49); Krebs et al. 2003,a.a.o.).

5

10

15

20

25

30

spezifische ergeben sich Spaltungen Durch die Fragmentierungsmuster, die der örtlichen Verteilung der Methylcytosine auf der ursprünglich zu untersuchenden DNA entsprechen. Jedes entstehende Fragment stellt dabei den Bereich zwischen zwei methylierten Cytosinen Ursprungs-DNA dar. Die Anzahl der entstehenden Fragmente der der methylierten direkt Anzahl korreliert mit Cytosine. Über eine geeignete Analyse der entstandenen Fragmente kann nun der Methylierungsstatus aller in dem DNA-Amplifikat enthaltenen Cytosine festgestellt werden (vgl. Abb 1). Hierfür stehen unterschiedliche Verfahren In einer bevorzugten Ausführungsform zur Verfügung. Verfahren, massenspektrometrische insbesondere werden eingesetzt. Über die Masse genaue MALDI-TOF, Fragmente und die Kenntnis der Sequenz der Ursprungs-DNA kann so exakt bestimmt werden, welche zwei Cytosine eingrenzenden methyliert nämlich die das Fragment zur MALDI-TOF Analyse sind waren. Einzelheiten der USsind in Insbesondere bekannt. Fachmann Vielzahl US20030129589 eine von Patentanmeldung Analyse massenspektrometrischen Möglichkeiten zur angegeben, die in vielen Fällen entsprechend für erfindungsgemäße Verfahren anwendbar sind. In anderen bevorzugten Ausführungsformen erfolgt die Analyse des Fragmentierungsmusters der RNA über elektrophoretische Methoden (z. chromatographische oder

Epigenomics AG: Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen - 23.3.2004

5

14

Kapillargelelektrophorese oder HPLC). Diese Verfahren ermöglichen eine Quantifizierung der entstandenen RNA Fragmente durch Integration der Signalintensitäten (dem Fachmann ist dies bekannt). Liegt die zu untersuchende DNA als ein Gemisch von verschieden methylierten Spezies vor, so kann über diese Quantifizierung ein Rückschluß auf das vorliegende Mischungsverhältnis dieser Spezigetroffen werden.

- 10 besonders einer bevorzugten Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens werden neben dem Promotor zusätzlich Kontrollsequenzen in die DNA eingeführt, an Hand deren die Vollständigkeit der Fragmentierung überprüft werden kann. Trägt etwa der G-reiche Primer die Kontrollsequenz "TCTTTTC", so resultiert eine RNA mit der 15 zusätzlichen Sequenz "GAAAAGA". Alle anderen Guanine in dieser RNA stammen aus methylierten Cytosinen in der ursprünglichen DNA. Über einen Nachweis der Kontrollsequenzfragmente läßt sich die Vollständigkeit 20 der Fragmentierungsreaktion kontrollieren (vq1.: Beispiele).
- Besonders bevorzugt werden die oben beschriebenen Verfahren zur Diagnose oder Prognose Krebserkrankungen oder anderen mit einer Veränderung des 25 Methylierungsstatus assoziierten Krankheiten verwendet. Hierzu gehören u.a. CNS-Fehlfunktionen, Aggressionssymptome oder Verhaltensstörungen; klinische, psychologische und soziale Konsequenzen von 30 Gehirnschädigungen; psychotische Störungen und Persönlichkeitsstörungen; Demenz und/oder assoziierte Syndrome; kardiovaskuläre Krankheit, Fehlfunktion

Schädigung; Fehlfunktion, Schädigung oder Krankheit des gastrointestinalen Traktes; Fehlfunktion, Schädigung oder Entzündung, Krankheit des Atmungssystems; Verletzung, Rekonvaleszenz; und/oder Immunität Infektion, Fehlfunktion, Schädigung oder Krankheit des Körpers als Entwicklungsprozess; Fehlfunktion, im Abweichung Schädigung oder Krankheit der Haut, der Muskeln, des Bindegewebes oder der Knochen; endokrine und metabolische Fehlfunktion, Schädigung oder Krankheit; Kopfschmerzen erfindungsgemäße Fehlfunktion. Das sexuelle sich außerdem zur Vorhersage von Verfahren eignet Arzneimittelwirkungen und zur unerwünschten Geweben oder zur Unterscheidung von Zelltypen oder Untersuchung der der Zelldifferenzierung.

15

10

5

Schließlich ist Gegenstand der vorliegenden Erfindung auch ein Kit, der aus einer Bisulfitreagenz, Primern und einem Enzym, das RNA nukleotidspezifisch schneidet, besteht und optional eine Polymerase und weiteren für eine Amplifikation erforderlichen Reagenzien enthält.

Beispiel 1: Untersuchung des Promotorbereichs des humanen Adenomatosis Polyposis Coli (APC) Gens

25

30

20

Der Methylierungsstatus des Promotorbereichs des humanen Adenomatosis Polyposis Coli (APC) Gens (NM_000038.2) sollte untersucht werden. Verwendet wurde hierbei eine DNA, die durch ein Enzym, welches alle Cytosine im CpG-Kontext methyliert, künstlich methyliert wurde (Sss1 Methyltransferase). Nach einer Bisulfitbehandlung der DNA wurde ein Bereich des Promotors mittels einer PCR

amplifiziert. Für die PCR wurden folgende Bedingungen gewählt: 1U (0,2 μ l) HotStarTaq Polymerase (Qiagen), 0,2 μ l dNTP-Mix (je 25 mmol/l dATP, dGTP, dCTP und dTTP, Fermentas), 2,5 μ l 10-fach PCR-Puffer (Qiagen), 2 μ l Primermix (je 6,25 μ mol/1, MWG Biotech AG), 1 μ l partiell 5 desaminierte DNA (10 ng), 19,1 $\mu 1$ Temperaturprogramm: 10 min 95° und anschließend 40 Zyklen mit 30 s 95°C, 45 s 55°C und 1:30 min 72°C. Für diese Amplifikation wurden folgende beiden Primer verwandt: 10 TCTTTTCGGTTAGGGTTAGGTAGGTTGT (G-reich) (Seg ID1) und GTAATACGACTCACTATAGGGAGACTACACCAATACAACCACATATC (C-reich) (Seq ID 2). Der unterstrichene Teil des C-reichen Primers stellt dabei den Promotor für die T7-Polymerase dar. In dem G-reichen Primer ist noch eine zusätzliche Sequenz 15 enthalten (unterstrichen), die nach der Transkription des PCR-Produktes in ein RNA-Molekül am 3'-Ende dieses Produktes revers komplementär lokalisiert ist und damit nach der Abspaltung durch die RNase T1 ein Signal ergibt, welches die Vollständigkeit der Transkription anzeigt. Diese Sequenz stellt damit ein Kontrollfragment nach der 20 Endonukleasebehandlung dar. welches unabhängig Methylierungsstatus immer entsteht. Für die Transkription des PCR-Produktes wurden folgende Bedingungen gewählt: 10 μ l PCR-Produkt , 5 μ l 5-fach T7 RNA-Polymerase Puffer (Fermentas), 1 μ l T7 Polymerase (20 U/ μ l, Fermentas), 0,5 25 μ l NTP-Mix (Fermentas, je 25 mmol/1), 8,5 μ l Wasser. Die Inkubation erfolgte 1,5 h bei 37°C. Anschließend erfolgte der RNase Verdau durch Zugabe von 2,5 μ l RNase T1 (10 $U/\mu l$, Fermentas) bei einer 45-minütigen Inkubation bei 37 30 °C. Dieser Reaktionsansatz wurde dann mit ca. 20 mg "clean resins" der Firma Sequenom inkubiert, um die Na+und K+-Ionenkonzentration der Lösung zur verringern.

10

15

20

25

Schließlich wurden 0,5 μ l des Mixes mit 0,5 μ l 3-Hydroxypikolinsäure vermischt und mit einem Bruker Reflex 2 MALDI-TOF Massenspektrometer im negative Ionen Modus untersucht. Dabei wurde der Reflektor-Modus verwendet.

Die Transkription des PCR-Produktes ergibt ein Produkt ID 3): Sequenz (Sea folgender GACGAACUCCCGACGAAAAUAAAAAACGCCCUAAUCCGCAUCCAACGAAUUACACAA CUACUUCUCUCCGCUUCCCGACCCGCACUCCGCAAUAAAACACAAAACCCCGCCC AACCGCACAACCUACCUAACCGAAAAGA. Die "GGGAG" Sequenz zu Beginn dieses Moleküls stellt hierbei den verwendeten Promotors der T7 Polymerase dar, welcher teilweise mit transkribiert wurde. Die Sequenz "GAAAAGA" am Ende des RNA-Moleküls resultiert aus der dem G-reichen Primer angehängten Kontrollsequenz. Alle anderen zusätzlich Guanine in diesem Molekül resultierten aus methylierten Cytosinen in der ursprünglichen DNA. Wäre diese DNA an diesen Stellen nicht methyliert gewesen, wären Adenine anstelle der Guanine zu finden. Die RNase T1 spaltet nun Guanin und führt dem zu die RNA hinter Fragmentierungsmuster, welches den Methylierungsstatus der ursprünglichen DNA widerspiegelt. Die entstehenden Fragmente sind mit ihren entsprechenden m/z-Werten in Tabelle 1 aufgeführt.

Fragment-Nr.	Sequenz	m/z
1 .	Gp	345
2	Gp	345

Fragment-Nr.	Sequenz	m/z
3	Gp ·	345
4 .	AGp	674
5	ACUACACCAAUACCACAUAUCGp	7938
6	AUCACGp	1920
7	UACGp	1286
8	CCCACACCCAACCAAUCGp	5678
9	ACGp	980
10	AACUCCCGp	2531
11	ACGp [.]	980
12	AAAAUAAAAAACGp	4249
13	CCCUAAUCCGp	3142
14	CAUCCAACGp	2860
15	AAUUACACAACUACUUCUCUCCGp	7846
16	CUUCCCGp	2178
17	ACCCGp	1590

10

15

Fragment-Nr.	Sequenz	m/z
18 .	CACUCCGp	2201
19	CAAUAAAACACAAAACCCCGp	6409
20	CCCAACCGp	2530
21 .	CACAACCUACCUAACCCUAACCGp	7254
22 ·	AAAAGp	1662
23	A	267

Tabelle 1: Fragmente und ihre m/z-Werte der RNA nach einem Verdau des APC-198 Transkripts mit RNase T1.

die mittels Maldi-TOF 2 sind In Abbildung Massenspektrometrie detektierten Fragmente gezeigt, die aus dem RNase T1 Verdau des Transkriptes resultierten. dass fast alle Fragmente ist erkennen, zu die nach konnten. Tabelle werden nachgewiesen charakteristisch für die vollständig methylierte DNA sind. Lediglich Fragmente kleiner als m/z 980 konnten nicht detektiert werden, da in diesem Bereich die für die Analyse verwendete Matrix ein großes zu Maldi-TOF Hintergrundsignal erzeugt. Mittels dieses Spektrums eindeutig bewiesen werden, dass konnte nun ursprüngliche DNA an allen Cytosinen im CpG Kontext methyliert war.

15

20

25

30

aufgeführt.

Beispiel 2: Untersuchung des Methylierungszustands des CDH13 Gens

Der Methylierungszustand des CDH13-Gens sollte untersucht werden. Dazu wurden Sss1-methylierte DNA, unmethylierte Phi-DNA und ein geklontes methyliertes PCR-Amplifikat untersucht. Zur Kontrolle wurde eine Sequenzierung durchgeführt. Das erfindungsgemäße Verfahren wurde wie oben beschrieben angewendet. Als Primer wurden folgende Sequenzen benutzt: TCTTTTTCTTTGTATTAGGTTGGAAGTGGT (Seq

ID4); GTAATACGACTCACTATAGGGAGCCCAAATAAATCAACAACAACA (Seq ID5). Die Transkription der Amplifikate ergab folgende Produkte: Methylierte DNA:

CAAAACCAAUAACUUUACAAAACGAAUUCCUUCCUAACGCUCCCUCGUUUUACAUAA CAAAUACGAAAUAAACACCUCGCGAAAAAACGAACCCCGCGAAAAUAACAUCCCAUUU ACUUCUUUAAACUAUUAAAACUCAACCUCACAAAUCACGCUAAACAAUACCAACUAA UUCCACUUUUCCAAAAAAAUAAAAUUACACGAAAAAACUAACGACCACUUCCAACCUAA UACAAAGAAAAAGA (Seq ID 6); Methylierter Klon:

Abbildung 3 zeigt die mittels Maldi-TOF Massenspektrometrie detektierten Fragmente, die aus dem RNase T1 Verdau des Transkriptes resultierten. Dabei konnten bei der künstlich aufmethylierten DNA alle Fragmente nachgewiesen werden, die charakteristisch für

komplett methylierte DNA (Tabelle 2, Spalte 1 und 2) sind, lediglich Fragmente kleiner 980 (m/z) und größer konnten gerätebedingt nicht nachgewiesen 15250 (m/z)werden. In Tabelle 2 (Spalte 3 und 4) ist zusätzlich die Fragmentierung der klonierten DNA gezeigt. Hierbei sind 5 folgenden beschriebenen Unterschiede zu der die im künstlich aufmethylierten DNA sichtbar. Das 8619,3 (m/z) Fragment ist nicht mehr detektierbar. Dies liegt darin begründet, dass das Cytosin, welches im methylierten Zustand der zu untersuchenden DNA zu der Bildung des 10 8619,3 (m/z) und des 15723,7 (m/z) Fragmentes führen würde, offensichtlich nicht methyliert war. Dadurch Fragment, welches dem $24021.8 \quad (m/z)$ ein entsteht Zusammenschluss dieser beiden Fragmente entspricht. Fragment konnte aber aufgrund seiner Größe 15 Dieses gerätebedingt nicht detektiert werden. Bei der klonierten DNA sind mit dem 10103,1 (m/z) und dem 5166,2 (m/z) Fragment noch zwei Fragmente detektierbar, die zunächst nicht erwartet wurden. Ihre Entstehung resultiert aus einer - während der Bisulfitbehandlung der DNA - nicht 20 stattgefundenen Umwandlung eines Cytosines ausserhalb des CpG Kontextes. Dadurch hatte das erwartet 15253,3 (m/z) Fragment eine zusätzliche Schnittstelle, welche eben diese beiden Fragmente bedingt. Die gleiche Ursache hat auch das Vorhandensein des 2602,6 (m/z) Fragmentes bei 25 der klonierten DNA anstelle des zu erwartenden 3566,2 Auch hier war wieder ein Cytosin (m/z) Fragmentes. nicht bei ausserhalb des CpG Kontextes Bisulfitbehandlung desaminiert worden und resultierte in einer Spaltung des 3566,2 (m/z) Fragmentes in ein 2602,6 30 (m/z) und ein 979,6 (m/z) (nicht detektierbar) Fragment. In Abbildung 3 ist zusätzlich noch das Spektrum der

unmethylierten DNA gezeigt. Wie zu erwarten, treten hier neben dem 1991,3 (m/z) Fragment keine weiteren detektierbaren Fragmente auf, da das RNA Transkript der unmethylierten, bisulfitierten keine. weiteren DNA Schnittstellen aufweist als die der bereits beschriebenen Kontrollsequenz am Ende des Transkriptes. All diese Interpretationen konnten durch eine Sequenzierung bestätigt werden (Daten nicht gezeigt).

10

·	Sequenz des RNA-		
m/z	Methylierte DNA	Klon	m/z
8619.3	CCCAAAUAAAUCAAC AACAACAUCACGp AAAACAUUAAAUAAA	CCCAAAUAAAUCAACAACA ACAUCACAAAAACAUUAAA UAAAAACUAAUAACCAAAA	24021.8
	AACUAAUAACCAAAA CCAAUAACUUUACAA AACGp	CAAUAACUUUACAAAACGp	
4718.8	AAUUCCUUCCUAACG p	AAUUCCUUCCUAACGp	4718.8
2483.5	CUCCCUCGp	CUCCCUCGP	2483.5
5731.4	UUUUACAUAACAAAU ACGp	UUUUACAUAACAAAUACGp	5731.4
4482.7	AAAUAAACACCUCGp	AAAUAAACACCUCGp	4482.7
650.4	CGp	CGp	650.4
2296.4	AAAAACGp	AAAAACGp	2296.4

23					
•	Sequenz des RNA-1				
2224.3	AACCCCGp	2224.3			
650.4	CGp	CGp	650.4		
17722.7	AAAAUAACAUCCCAU UUACUUCUUUAAACU AUUAAAACUCAACCU CACAAAUCACGp	AAAAUAACAUCCCAUUUAC UUCUUUAAACUAUUAAAAC UCAACCUCACAAAUCACGp	17722.7		
15253.3	CUAAACAAUACCAAC UAAUUCCACUUUUCC AAAAAAUAAAAUUAC ACGp	CUAAACAAUACCAACUAAU UCCACUUUUCCAGp AAAAUAAAAUUACACGp	10103.1 - 5166.2		
3566.2	AAAAACUAACGp	AAAAACUGp ACGp	2602.6 979.6		
7303.4	ACCACUUCCAACCUA AUACAAAGp	ACCACUUCCAACCUAAUAC AAAGp	7303.4		
1991.3	AAAAAGp	AAAAAGp	1991.3		

Tabelle 2: Fragmente und ihre m/z-Werte der RNA nach einem Verdau des CDH13 Transkripts mit RNase T1.

Beispiel 3: Kombination aus allelspezifischer Amplifikation und T1 RNAse-Charakterisierung

5

10

Es sollten Sequenzen aus dem Homo sapiens v-erb-b2 erythroblastic leukemia viral oncogene homolog 2 Gen (PubMed Referenznummer: NM_004448) untersucht werden. Dazu wurde DNA durch eine "molecular displacement

amplification" hergestellt. Da in der Amplifikation nur Cytosin, nicht aber Methylcytosin eingebaut wird, diese DNA arm an 5-Methylcytosin. Ein Teil dieser DNA wurde anschließend mittels der SssI-Methylase behandelt. . 5 entsteht eine vollständig methylierte Anschließend wurde die DNA bisulfitiert und mit einer Polymerase Kettenreaktion sequenzspezifisch vervielfältigt. Dabei kamen Primer zum Einsatz, die in ihrer Sequenz Nukleotide enthielten, die nur in einem 10 Bisulfit-Strang aus ursprünglich methylierter DNA vorkommen. Diese Primer amplifizierten daher nur bisulfitierte methylierte DNA. Folgende Primer wurden eingesetzt: TCTTTTCATATACGTGTGGGTATAAAATC (Seq ID GTAATACGACTCACTATAGGGAGCAAAaaTCAaaCAaCAACGA (Seq ID 9). Diese Primer wurden in einer Endkonzentration von je 0.25 15 μ mol/l mit 1xfach QiagenHotStar Puffer, 0,2 mmol/l dNTP (jedes dNTP), 0,04 U/ μ l HotStarTaq von Qiagen in 25 μ l mit je 10 ng DNA Templat vermischt und PCR prozessiert. Dazu wurde folgendes PCR Programm verwendet: 95°C, 20 min; 95°C, 1 min; 55°C, 45 s; 72°C, 1:30 min; 72°C, 10 min; 41 Wiederholungen. Diese PCR Produkte wurden auf einem Agarose Gel analysiert (siehe Abbildung 3). Nach der PCR Reaktion wurden 10 μ l des PCR Mixes mit 15 μ l Transkriptions-Mix vermengt. Dieser Mix war so geartet, dass folgende Endkonzentrationen in einer 25 μ l Reaktion 25 verwendet wurden: 1x MBI Fermentas T7-Puffer, 0.8 U/ μ l T7-RNA-Polymerase, 0,5 mmol/1NTPs (jedes). Diese Mischung wurde 1 h bei 37° inkubiert und dann wurde 1 μ l T1 RNAse [50U/ μ 1] hinzu gegeben. Nach der Zugabe wurde 30 erneut 1h bei 37° inkubiert. Anschließend wurde der Raktionsansatz wie oben beschrieben massenspektrometrisch untersucht. Ein so erzeugtes Spektrum ist in Abbildung 4

10

dargestellt. Tabelle 3 zeigt die bei vollständiger Methylierung erwarteten und die bei der Messung detektierten Massen. Es wurden alle für den Fall der vollständigen Methylierung theoretisch vorhergesagten Massen, die größer als 1000 Da waren, detektiert. Die untersuchte Sequenz war komplett methyliert. Dies war nach der Behandlung mit SssI Methylase zu erwarten. Die Masse 1991,2 Da AAAAAGp, welche aus dem 5'-Schwanz des Greichen Primers resultierte zeigte die vollständige Transkription des PCR-Produktes.

Sequenz
Gp
Gp
Gp
AGp
CAAAAAUCAAACAACACGp
ACUUACUUCCAAAACGp
ACGp
UCAAAACUUCUCUAAACACAUUACUAAAAUAACAUUUCGp
UAUCUAAACCUUCUACGp
CAUACACUACGp
CGp
ACUACAUAAAAUUUACGp
AUUUUAUACCCACACGp
UAUAUGp
AAAAAGp

	n.d.	267.244	A
- 1		<u> </u>	

Tabelle 3: Fragmente und ihre m/z-Werte der RNA aus Beispiel 3 nach einem Verdau mit RNase T1.

Kurze Beschreibung der Abbildungen

5

10

Abbildung 1 zeigt schematisch das Prinzip des erfindungsgemäßen Verfahrens. In die chemisch umgewandelte DNA wird ein Promotor eingeführt, aus dem heraus eine C-reiche RNA transkribiert wird. Durch einen T1-RNase-Verdau entsteht ein methylierungsspezifisches Fragmentierungsmuster.

Abbildung 2 zeigt das MALDI-TOF Massenspektrum des mit RNase T1 verdauten Transkriptes des künstlich methylierten APC-Genes (Bsp.1). Die Nummerierung der Peaks entspricht der aus Tabelle 1.

Abbildung 3 zeigt das MALDI-TOF Massenspektrum Beispiels 2.

20

25

Abbildung 4 zeigt das Agarosegel des Beispiels 3. Dargestellt ist die Amplifikation von bisulfitierter DNA von methylierter und unmethylierter DNA mittels methylierungsspezifischen T7-Domänen-Primern. Die Primer sind so gewählt, dass sie auf genomischer DNA und auf bisulfitierter DNA von unmethylierter DNA kein Produkt bilden. SssI Methylase behandelte bisulfitierte DNA jedoch kann amplifiziert werden

30 Abbildung 5 zeigt das MALDI-TOF Spektrum des Beispiels 3.

Patentansprüche

- Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen,
 dadurch gekennzeichnet, dass
 - a) die zu untersuchende DNA so umgesetzt wird, dass 5Methylcytosin unverändert bleibt, während
 unmethyliertes Cytosin in Uracil oder in eine andere
 Base umgewandelt wird, die sich im
 Basenpaarungsverhalten von Cytosin unterscheidet,
 - b) in die DNA eine Promotorsequenz eingeführt wird,
 - c) RNA transkribiert wird,

- d) die RNA analysiert wird.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass in Schritt b) die Promotorsequenz an die DNA ligiert wird.
- 20 3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-2, dadurch gekennzeichnet, dass in Schritt b) eine PCR durchgeführt wird, bei dem einer der Primer eine Promotorsequenz trägt.
- 25 4. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-2, dadurch gekennzeichnet, dass in Schritt b) ein NASBA- oder ein anderes auf Transkription basierendes Amplifikationsverfahren eingesetzt wird.
- 30 5. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-4, dadurch gekennzeichnet, dass als Promotoren T3-, T7- oder SP6-Promotoren verwendet werden.
- 6. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass die Analyse der RNA in Schritt

25

- d) mittels einer Hybridisierung an einen Oligomerarray erfolgt.
- 7. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-5, dadurch gekennzeichnet, dass die Analyse der RNA in Schritt d) massenspektrometrisch erfolgt
- 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 1-7, dadurch gekennzeichnet, dass die RNA vor der Analyse in Schritt d) chemisch oder enzymatisch fragmentiert wird.
- 9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, dass die Fragmentierung in Abhängigkeit von dem Methylierungsmuster der untersuchten DNA erfolgt.
 - 10. Verfahren nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die Fragmentierung über das Enzym RNAse T1 erfolgt.
 - 11. Verfahren nach einem der Ansprüche 9-10, dadurch gekennzeichnet, dass die Analyse der Fragmente über MALDI-TOF, über elektrophoretische oder über chromatographische Verfahren erfolgt.
 - 12. Verfahren nach einem der Ansprüche 9-11, dadurch gekennzeichnet, dass neben dem Promotor zusätzlich Kontrollsequenzen in die DNA eingeführt werden, an Hand derer die Vollständigkeit der Fragmentierung überprüft werden kann.
- 13. Verwendung der Verfahren nach den Ansprüchen 1-12 zur Diagnose oder Prognose von Krebserkrankungen oder anderen mit einer Veränderung des Cytosin-Methylierungsstatus assoziierten Krankheiten, zur Vorhersage von unerwünschten Arzneimittelwirkungen,

10

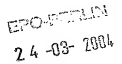
zur Festlegung einer spezifischen Arzneimitteltherapie, zur Überwachung des Erfolges einer Arzneimitteltherapie, zur Unterscheidung von Zelltypen oder Geweben und zur Untersuchung der Zelldifferenzierung.

14. Ein Kit, der aus einer Bisulfitreagenz, Primern und einem Enzym, das RNA nukleotidspezifisch schneidet, besteht und optional eine Polymerase und weiteren für eine Amplifikation erforderlichen Reagenzien enthält.

with anti-	- 516 to 1 prison a settle or freely management of the train	THE STREET OF THE STREET STREET		Miles Control of the	and manufactual state of supplied and analysis and analysis of
					•
•					
:					
					×
					}
					j
					1

10

15



Zusammenfassung

Analyse von zur Verfahren ist ein Beschrieben wird die zu DNA. Dabei Cytosinmethylierungen in untersuchende DNA zunächst chemisch oder enzymatisch umgewandelt. Anschließend wird in die DNA ein Promotor eingeführt. Die DNA wird dann in RNA überführt. Über unterschiedliche Wege kann über eine Analyse der RNA auf Methylierungsmuster der DNA geschlossen werden. das Bevorzugt wird die RNA vor der Analyse chemisch oder enzymatisch fragmentiert, wobei die Fragmentierung in Abhängigkeit von dem Methylierungsmuster der DNA erfolgt. Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich insbesondere zur Diagnose und Prognose von Krebserkrankungen sowie anderer mit einer Veränderung des Methylierungsmusters assoziierten Krankheiten.

magist, that were the first transfer of the second		
		i

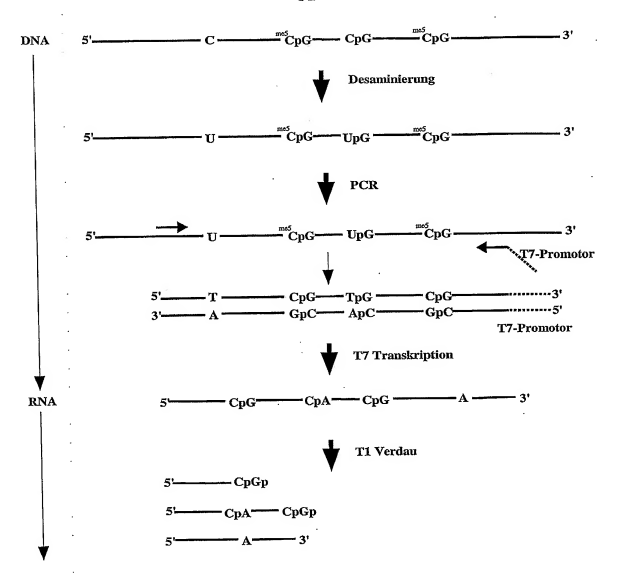


Abb. 1

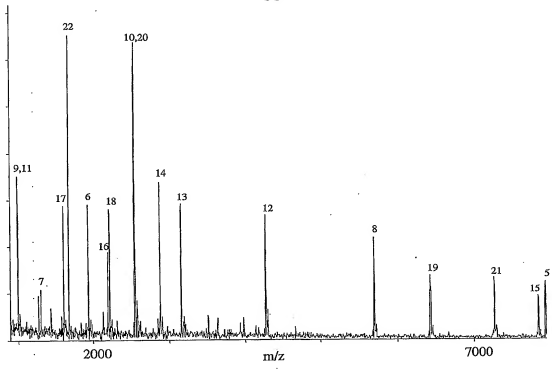


Abb. 2

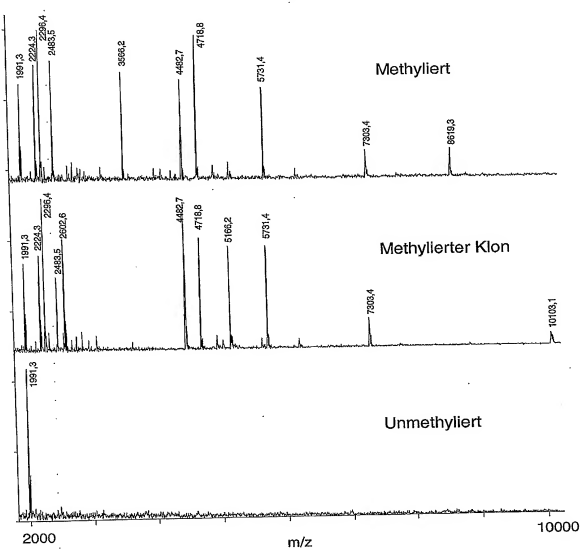


Abb. 3

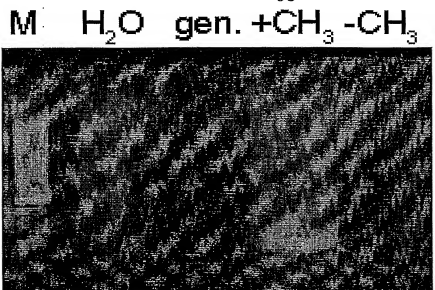
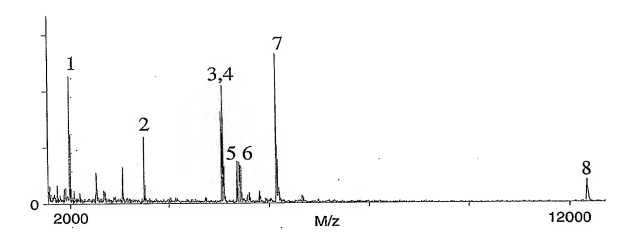


Abb.4



5 Abb. 5

FROMTHIN Sequence listing 2 4 -03- 2004 <110> Epigenomics AG <120> Verfahren zur Analyse von Cytosinmethylierungen <160> 9 <210> 1 <211> 28 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> chemically treated genomic DNA (Homo sapiens) <400> 1 28 tcttttcggt tagggttagg taggttgt <210> 2 <211> 47 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> chemically treated genomic DNA (Homo sapiens) <400> 2 47 gtaatacgac tcactatagg gagactacac caatacaacc acatatc <210> 3 <211> 205 <212> RNA <213> Artificial Sequence <220> <223> RNA <400> 3 60 gggagacuac accaauacaa ccacauaucg aucacguacg cccacaccca accaaucgac 120 gaacucccga cgaaaauaaa aaacgcccua auccgcaucc aacgaauuac acaacuacuu 180 cucucucgc uucccgaccc gcacuccgca auaaaacaca aaaccccgcc caaccgcaca 205 accuaccuaa cccuaaccga aaaga <210> 4 <211> 30 <212> DNA <213> Artificial Sequence <223> chemically treated genomic DNA (Homo sapiens) <400> 4 30 tctttttctt tgtattaggt tggaagtggt <210> 5 <211> 45 <212> DNA · <213> Artificial Sequence

```
<220>
<223> chemically treated genomic DNA (Homo sapiens)
<400> 5
gtaatacgac tcactatagg gagcccaaat aaatcaacaa caaca
                                                                         45
<210> 6
<211> 299
<212> RNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> RNA
<400> 6
gggagcccaa auaaaucaac aacaacauca cgaaaacauu aaauaaaaac uaauaaccaa
                                                                         60
aaccaauaac uuuacaaaac gaauuccuuc cuaacgcucc cucguuuuac auaacaaaua
                                                                       120
cgaaauaaac accucgcgaa aaacgaaccc cgcgaaaaua acaucccauu uacuucuuua
                                                                       180
aacuauuaaa acucaaccuc acaaaucacg cuaaacaaua ccaacuaauu ccacuuuucc
                                                                       240
aaaaaauaaa auuacacgaa aaacuaacga ccacuuccaa ccuaauacaa agaaaaaga
                                                                       299
<210> 7
<211> 298 ·
<212> RNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> RNA
<400> 7
gggagcccaa auaaaucaac aacaacauca caaaaacauu aaauaaaac uaauaaccaa
                                                                        60
aacaauaacu uuacaaaacg aauuccuucc uaacgcuccc ucguuuuaca uaacaaauac
                                                                       120
gaaauaaaca ccucgcgaaa aacgaacccc gcgaaaauaa caucccauuu acuucuuuaa
                                                                       180
acuauuaaaa cucaaccuca caaaucacgc uaaacaauac caacuaauuc cacuuuucca
                                                                       240
gaaaauaaaa uuacacgaaa aacugacgac cacuuccaac cuaauacaaa gaaaaaga
                                                                       298
<210> 8
<211> 30
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> chemically treated genomic DNA (Homo sapiens)
<400> 8
tcttttcat atacgtgtgg gtataaaatc
                                                                        30
<210> 9
<211> 43
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<223> chemically treated genomic DNA (Homo sapiens)
<400> 9
gtaatacgac tcactatagg gagcaaaaat caaacaacaa cga
```